

CERTIFICADO DE ANÁLISE n°003/26 - R0

Produto:	Kit Diagnóstico-Mormo ELISAI		
Partida:	003/26	Fabricação:	junho/26
Testes / Kit:	96 a 480 reações		
Data da Certificação:	18/06/2026	Rev.:	00
		Validade:	maio/27

O Kit Diagnóstico – Mormo ELISAI é um ELISA indireto, que utiliza como fase sólida microplacas de poliestireno adsorvidas com antígeno de *B. mallei*. Os anticorpos presentes na amostra positiva para mormo se ligarão ao antígeno da fase sólida, formando complexos antígeno-anticorpo.

Constituintes do Kit

Placa adsorvida com antígeno de <i>Burkholderia mallei</i>	Solução de lavagem (20x)
Soro controle positivo	Diluyente do conjugado
Soro controle negativo	Substrato TMB
Diluyente da amostra (2x)	Solução de parada
Conjugado (50x)	

Controle de Qualidade da Partida

Material de Referência do Kit	¹ D.O	U	k
MR P: Soro Controle Positivo (+)	1,687	0,087	2,776
MR N: Soro Controle Negativo (-)	0,059	0,008	2,000

² Soros Testes (P e N)	Repetições (n)	D.O	U	k	³ PP esperado	Resultado	Conclusão
						PP	
P1	5	1,397	0,061	2,776	>=70	83,06 ± 7,47	Aprovado
P2	5	0,861	0,041	2,776	>=50	51,12 ± 4,17	Aprovado
P3	5	0,423	0,054	2,776	>=20	25,22 ± 4,54	Aprovado
N1	5	0,064	0,015	2,365	<20	3,80 ± 1,05	Aprovado
N2	5	0,060	0,009	2,101	<20	3,57 ± 0,66	Aprovado
N3	5	0,090	0,017	2,447	<20	5,35 ± 1,17	Aprovado

¹ D.O: Densidade Óptica | ² P: positivo e N: negativo | ³PP: Percentual de positividade (D.O Amostra x 100% / D.O Controle Positivo)

Valor Certificado

- * **Valor POSITIVO** para o Soro Controle Positivo (+) em ensaio qualitativo para diagnóstico de mormo.
- * **Valor NEGATIVO** para o Soro Controle Negativo (-) em ensaio qualitativo para diagnóstico de mormo.

Este produto foi testado quanto ao desempenho e atendeu a todas as especificações de controle de qualidade exigidas.

Informações Adicionais

- A incerteza expandida de medição (U) relatada é declarada como a incerteza combinada de medição multiplicada pelo fator de abrangência (k), o qual para uma distribuição t com graus de liberdade efetivos (Veff) corresponde a uma probabilidade de abrangência de aproximadamente 95%. A incerteza combinada da medição foi determinada de acordo com a publicação "Guia para Expressão de Incerteza de Medição - GUM: Avaliação de dados de medição, 1995".
- Este Certificado não terá valor, caso o Kit de Diagnóstico seja danificado, contaminado ou alterado.
- Este Kit de Diagnóstico deve ser manuseado de acordo com as instruções contidas na Bula do produto. Qualquer desvio das instruções invalidam este Certificado e a incerteza da medição associada.
- A Biovetech mantém reténs de controle de qualidade para todas as partidas produzidas e um estudo de estabilidade de longa duração está implementado. Caso seja constatada qualquer alteração em relação ao valor declarado neste certificado, o cliente será imediatamente comunicado e será conduzido procedimento para "Recolhimento de Produtos no Mercado".
- É assegurado a integridade deste Kit de Diagnóstico até a abertura de sua embalagem se for constatada sua integridade.
- É proibida a reprodução parcial deste Certificado. Este documento só é válido na íntegra.
- Este Certificado é válido apenas para a Partida produzida, não sendo extensivo a quaisquer outras partidas.
- É de responsabilidade do cliente o correto tratamento e destinação dos resíduos oriundos da manipulação deste Kit de Diagnóstico.

RESPONSÁVEL PELA CERTIFICAÇÃO:

Oneide Ferreira de Andrade Castro
 Bióloga – CRBio 11.911/05-D